(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 13. Juli 2006 (13.07.2006)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2006/072415 A1

(51) Internationale Patentklassifikation: *A61K 31/517* (2006.01)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/013972

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. Dezember 2005 (23.12.2005)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102004063752.0

29. Dezember 2004 (29.12.2004) DE

- (71) Anmelder (nur für AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BE, BF, BG, BJ, BR, BW, BY, BZ, CA, CF, CG, CH, CI, CM, CN, CO, CR, CU, CY, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, FR, GA, GB, GD, GE, GH, GM, GN, GQ, GR, GW, HR, HU, ID, IE, IL, IN, IS, IT, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, LY, MA, MC, MD, MG, MK, ML, MN, MR, MW, MX, MZ, NA, NE, NG, NI, NL, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD): BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH [DE/DE]; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein (DE).
- (71) Anmelder (nur für DE): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG [DE/DE]; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RUDOLF, Klaus [DE/DE]; Oeschweg 11, 88447 Warthausen (DE).
  DOODS, Henri [NL/DE]; Freiherr-von-Koenig-Str. 6, 88447 Warthausen (DE). MUELLER, Stephan Georg [DE/DE]; Maelzerstrasse 13, 88447 Warthausen (DE).
  ZAMPONI, Annette [DE/DE]; Mondstrasse 7, 88400

Biberach (DE). LUSTENBERGER, Philipp [CH/DE]; Maelzerstrasse 8, 88447 Warthausen (DE). STENKAMP, Dirk [DE/DE]; Bonifaz-Locher-Weg 8, 88400 Biberach (DE). ARNDT, Kirsten [DE/DE]; Vorarlberger Strasse 51, 88400 Biberach (DE). SCHAENZLE, Gerhard [DE/DE]; Sophie von La Roche Weg 10, 88400 Biberach-Mettenberg (DE). BRICKL, Rolf-Stefan [DE/DE]; Erlenweg 37, 88447 Warthausen (DE).

- (74) Anwälte: HAMMANN, Heinz usw.; BOEHRINGER IN-GELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG, Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: USE OF SELECTED CGRP ANTAGONISTS FOR CONTROLLING MENOPAUSAL HOT FLASHES
- (54)Bezeichnung: VERWENDUNG AUSGEWÄHLTER CGRP-ANTAGONISTEN ZUR BEKÄMPFUNG MENOPAUSALER HITZEWALLUNGEN
- (57) Abstract: The invention relates to the use of selected CGRP antagonists, the physiologically acceptable salts thereof or the hydrates of the salts for controlling menopausal hot flashes. The invention also relates to corresponding drugs that contain one or more of the selected CGRP antagonists as the active ingredient and to the production thereof.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft die Verwendung ausgewählter CGRP-Antagonisten, deren physiologisch verträglicher Salze oder den Hydraten der Hydrate der Salze zur Bekämpfung menopausaler Hitzewallungen sowie entsprechende Arzneimittel, enthaltend als Wirkstoff einen oder mehrere der ausgewählten CGRP-Antagonisten, und deren Herstellung.



WO 2006/072415 PCT/EP2005/013972

# Verwendung ausgewählter CGRP-Antagonisten zur Bekämpfung menopausaler Hitzewallungen

### Hintergrund der Erfindung

5

10

15

20

25

30

Hitzewallungen sind ein verbreitetes Symptom des peri/post-menopausalen Syndroms, dessen Physiologie bis heute nicht vollständig verstanden ist. Außer der Hormonsubstitution (hormone replacement therapy), die eine komplexe Intervention darstellt und aufgrund der damit verbundenen Nebenwirkungen häufig nicht dauerhaft angewandt werden kann, existiert bislang keine einfach durchzuführende, nebenwirkungsarme Therapie für diese im allgemeinen als lästig empfundene Erscheinung.

Hitzewallungen werden durch Gefäßerweiterung und erhöhten Blutfluss verursacht. Bereits mehrfach wurde die Vermutung publiziert, dass CGRP (calcitonin generelated peptide) aufgrund der vasodilatorischen Eigenschaften dieses Neuropeptids eine Rolle bei der Entstehung menopausaler Hitzewallungen östrogendefizienter Frauen spielt ([1]: J. Endocrinol. (1995), 146(3), 431-437; [2]: Acta Physiol. Scand. (1998), 162(4), 517-522; [3]: Am. J. Obstet. Gynecol. (1996), 175(3, Pt. 1), 638-642). Ein therapeutischer Einsatz von CGRP-Antagonisten zur Behandlung des menopausalen Syndroms wurde in der Literatur noch nicht vorgeschlagen.

Es wurde nun gefunden, dass die Symptomatik menopausaler Hitzewallungen durch Substanzen, die die Wirkungen von CGRP antagonisieren (CGRP-Antagonisten), effektiv verhindert oder in ihrer beeinträchtigenden Wirkung erheblich abgeschwächt werden kann, wobei sich dieser Therapieansatz insbesondere durch die Nebenwirkungsarmut vor der Hormonsubstitution auszeichnet.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit die Verwendung ausgewählter CGRP-Antagonisten, deren physiologisch verträglicher Salze oder der Hydrate der Salze zur Bekämpfung menopausaler Hitzewallungen, wobei sowohl die Prävention als auch die Akut-Behandlung eingeschlossen sind. Die erfindungsgemäße Verwendung betrifft bevorzugt die Monotherapie mit einer Einzelsubstanz, schließt jedoch auch die Kombinationstherapie mit mehreren Substanzen der genannten Wirkstoff-

gruppe ein. Ferner kann die erfindungsgemäße Verwendung in Ergänzung zu einer üblicherweise durchgeführten Hormonsubstitution erfolgen.

Weitere Gegenstände der Erfindung sind die Verwendung ausgewählter CGRP-Antagonisten, deren physiologisch verträglicher Salze oder der Hydrate der Salze zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung menopausaler Hitzewallungen sowie die entsprechenden Arzneimittel, enthaltend als Wirkstoff einen oder mehrere der ausgewählten CGRP-Antagonisten, deren physiologisch verträglicher Salze oder der Hydrate der Salze.

10

5

Als CGRP-Antagonisten kommen zur Bekämpfung menopausaler Hitzewallungen, zur Herstellung eines entsprechenden Arzneimittels sowie als Bestandteil eines entsprechenden Arzneimittels vorzugsweise folgende Verbindungen in Frage:

(1) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-{(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-ethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

(2) [1'-((R)-3-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethyl-phenyl)-2-{[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonyl]-amino}-propionyl)-4,4'-bipiperidinyl-1-yl]-essigsäure,

(3) 3-{1-[(R)-1-(4-Amino-3,5-dibrom-benzyl)-2-[1,4']bipiperidinyl-1'-yl-2-oxo-

ethylcarbamoyl]-piperidin-4-yl}-2-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-chinazolin-7-carbonsäure,

(4) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(7-methyl-1*H*-benztriazol-5-ylmethyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

(5) (*S*)-2-(3-Chlor-4-hydroxy-5-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

(6) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperidin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethylester,

(7) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

(8) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(6-amino-5-methyl-pyridin-3-ylmethyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,

(9) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,

(10) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperidin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethylester,

(11) (S)-2-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

(12) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-{(*R*)-1-(3,4-diethyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

(13) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

(14) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(*F*)-1-(4-amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-

methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

(15) (S)-2-(4-Amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

(16) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-{(*R*)-1-(4-amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

(17) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(4-amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

(18) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-

säure- $\{(R)$ -1- $\{(4-amino-3-chlor-5-methyl-benzyl\}$ -2- $\{(4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl\}$ -2-oxo-ethyl}-amid,

(19) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

(20) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,

(21) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

(22) (S)-1-1,4'-Bipiperidinyl-1'-yl-2-(3-chlor-4-hydroxy-5-trifluormethyl-benzyl)-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion.

ein physiologisch verträgliches Salz davon oder eines dessen Hydrate.

Die zur Erzielung einer entsprechenden Wirkung erforderliche Dosierung beträgt bei intravenöser oder subkutaner Gabe zweckmäßig 0.0001 bis 3 mg/kg Körpergewicht, vorzugsweise 0.01 bis 1 mg/kg Körpergewicht, bei oraler Gabe 0.01 bis 20 mg/kg Körpergewicht, vorzugsweise 0.1 bis 20 mg/kg Körpergewicht, und bei nasaler oder inhalativer Gabe 0.01 bis 10 mg/kg Körpergewicht, vorzugsweise 0.1 bis 10 mg/kg Körpergewicht, jeweils ein- bis dreimal täglich.

10

Sofern die Behandlung mit den ausgewählten CGRP-Antagonisten in Ergänzung zu einer üblichen Hormonsubstitution erfolgt, empfiehlt sich eine Verringerung der vorstehend angegebenen Dosierungen, wobei die Dosierung dann 1/5 der vorstehend angegebenen Untergrenzen bis zu 1/1 der vorstehend angegebenen Obergrenzen betragen kann.

15

20

Hierzu lassen sich die ausgewählten CGRP-Antagonisten, deren physiologisch verträgliche Salze oder die Hydrate der Salze zusammen mit einem oder mehreren inerten üblichen Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln, z.B. mit Maisstärke, Milchzucker, Rohrzucker, mikrokristalliner Zellulose, Magnesiumstearat, Polyvinylpyrrolidon, Zitronensäure, Weinsäure, Wasser, Wasser/Ethanol, Wasser/Glycerin, Wasser/Sorbit, Wasser/Polyethylenglykol, Propylenglykol, Cetylstearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie Hartfett oder deren geeigneten Gemischen, in übliche galenische Zubereitungen wie Tabletten, Dragées,

Kapseln, Pulver, Suspensionen, Lösungen, Dosieraerosole oder Zäpfchen einarbeiten.

Mögliche pharmazeutische Darreichungsformen sind im folgenden dargestellt:

Kapseln zur Pulverinhalation mit 1 mg Wirkstoff,

Inhalationslösung für Vernebler mit 1 mg Wirkstoff,

10 Treibgas-Dosieraerosol mit 1 mg Wirkstoff,

Nasalspray mit 1 mg Wirkstoff,

5

15

Tabletten mit 20 mg Wirkstoff,

Kapseln mit 20 mg Wirkstoff,

wässrige Lösung für die nasale Applikation mit 10 mg Wirkstoff,

20 wässrige Lösung für die nasale Applikation mit 5 mg Wirkstoff, oder

Suspension für die nasale Applikation mit 20 mg Wirkstoff.

CGRP wird von sensorischen Nerven freigesetzt, beispielsweise vom Nervus Trigeminus, der einen Teil der Gesichtshaut innerviert. Es wurde bereits gezeigt, dass die Reizung des Trigeminalganglions bei Menschen zu einer Erhöhung des CGRP Plasmaspiegels führt und Gesichtsröte hervorruft ([4]: P.J. Goadsby et al., Annals of Neurology, Vol. 23, No. 2, 1988, 193-196).

Die nachfolgenden Beispiele beschreiben pharmazeutische Anwendungsformen, die als Wirkstoff einen der ausgewählten CGRP-Antagonisten für die erfindungsgemäße Verwendung enthalten,.

Die ausgewählten CGRP-Antagonisten (A) können z.B. unter Verwendung einer der folgenden pharmazeutischen Formulierungen verabreicht werden:

Kapseln für die Pulverinhalation, enthaltend 0.1 bis 50 mg, vorzugsweise 0.3 bis 30 mg, (A);

Nasenspray, enthaltend 2 bis 50 mg, vorzugsweise 5 bis 40 mg, (A);

Tabletten, enthaltend 10 bis 600 mg, vorzugsweise 30 bis 400 mg, (A);

Pellets für Kapseln, enthaltend variierende Gewichtsteile (A);

Extrudate für Kapseln oder Tabletten, enthaltend variierende Gewichtsteile (A);

Suppositorien, enthaltend 50 bis 600 mg, vorzugsweise 30 bis 400 mg, (A);

Injektionslösungen, enthaltend 0.2 bis 30 mg, vorzugsweise 0.5 bis 15 mg, (A);

Die folgenden Beispiele beschreiben pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als aktive Substanz einen der erfindungsgemäß ausgewählten CGRP-Antagonisten, ein physiologisch verträgliches Salz davon oder ein Hydrat des Salzes. Vorangestellt ist zunächst eine Tabelle, in der den Arzneistoffkomponenten Nummern zugewiesen werde, die in folgenden Beispieltabellen zur Identifikation der Wirkstoffe dienen.

#### **Arzneistoffkomponenten**

5

10

20

25

Substanz	
Nr.	Substanz
	CGRP-Antagonist (1) oder ein physiologisch verträgliches
1	Salz davon [1a]
	CGRP-Antagonist (2) oder ein physiologisch verträgliches
2	Salz davon [2a]

Substanz	
Nr.	Substanz
	CGRP-Antagonist (3) oder ein physiologisch verträgliches
3	Salz davon [3a]
	CGRP-Antagonist (4) oder ein physiologisch verträgliches
4	Salz davon [4a]
	CGRP-Antagonist (5) oder ein physiologisch verträgliches
5.	Salz davon [5a]
	CGRP-Antagonist (6) oder ein physiologisch verträgliches
6	Salz davon [6a]
	CGRP-Antagonist (7) oder ein physiologisch verträgliches
7 .	Salz davon [7a]
	CGRP-Antagonist (8) oder ein physiologisch verträgliches
8	Salz davon [8a]
	CGRP-Antagonist (9) oder ein physiologisch verträgliches
9	Salz davon [9a]
-	CGRP-Antagonist (10) oder ein physiologisch
10	verträgliches Salz davon [10a]
	CGRP-Antagonist (11) oder ein physiologisch
11	verträgliches Salz davon [11a]
	CGRP-Antagonist (12) oder ein physiologisch
12	verträgliches Salz davon [12a]
	CGRP-Antagonist (13) oder ein physiologisch
13	verträgliches Salz davon [13a]
	CGRP-Antagonist (14) oder ein physiologisch
14	verträgliches Salz davon [14a]
	CGRP-Antagonist (15) oder ein physiologisch
15	verträgliches Salz davon [15a]
	CGRP-Antagonist (16) oder ein physiologisch
16	verträgliches Salz davon [16a]
	CGRP-Antagonist (17) oder ein physiologisch
17	verträgliches Salz davon [17a]

Substanz	
Nr.	Substanz
	CGRP-Antagonist (18) oder ein physiologisch
18	verträgliches Salz davon [18a]
	CGRP-Antagonist (19) oder ein physiologisch
19	verträgliches Salz davon [19a]
	CGRP-Antagonist (20) oder ein physiologisch
20	verträgliches Salz davon [20a]
	CGRP-Antagonist (21) oder ein physiologisch
21	verträgliches Salz davon [21a]
***************************************	CGRP-Antagonist (22) oder ein physiologisch
22	verträgliches Salz davon [22a]

#### Beispiel 1a

#### Tabletten enthaltend 100 mg CGRP-Antagonist

5

10

## Zusammensetzung/Tablette:

CGRP-Antagonist	100	mg
Lactose	375	mg
Magnesiumstearat	3.0	mg
Povidon	8.5	mg
Crospovidon	14.4	ma

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

#### Herstellung:

15 CGRP-Antagonist und Lactose (fein) werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; anschließend granuliert man die Mischung mit einer wässrigen Povidon-Lösung; Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40°C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Crospovidon gemischt und

anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

### Beispiel 1b

#### Tabletten enthaltend 10 mg CGRP-Antagonist

#### Zusammensetzung/Tablette:

CGRP-Antagonist	10	mg
Lactose	475	mg
Magnesiumstearat	3.0	) mg
Povidon	8.5	5 mg
Crospovidon	14.4	1 mg

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

15

10

. 5

#### Herstellung:

CGRP-Antagonist und Lactose (fein) werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; anschließend granuliert man die Mischung mit einer wässrigen Povidon-Lösung; Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40°C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Crospovidon gemischt und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

25

20

## Beispiel 1c

#### Tabletten enthaltend 600 mg CGRP-Antagonist

## 30 Zusammensetzung/Tablette:

CGRP-Antagonist 600		
Lactose	175	mg
Magnesiumstearat	6	mg

Povidon 17 mg 28.8 mg Crospovidon

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

#### 5 Herstellung:

CGRP-Antagonist und Lactose (fein) werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; anschließend granuliert man die Mischung mit einer wässrigen Povidon-Lösung; Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40°C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Crospovidon gemischt und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

#### **Beispiel 1d** 15

10

#### Tabletten enthaltend 100 mg CGRP-Antagonist

#### Zusammensetzung/Tablette:

CGRP-Antagonist	100	mg
Lactose	403	mg
Magnesiumstearat	3.1	mg
Povidon	9.1	mg
Crospovidon	15.3	mg
	Lactose Magnesiumstearat Povidon	Lactose 403 Magnesiumstearat 3.1 Povidon 9.1

Flüchtiger Bestandteil: Wasser 25

#### Herstellung:

30

CGRP-Antagonist und Lactose (fein) werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt. Anschließend granuliert man die Mischung mit einer wässrigen Povidon-Lösung. Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40°C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Crospovidon gemischt und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst. Diese Herstellungsverfahren sind die Grundlage weiterer Beispiele, die in der folgenden Tabelle aufgelistet sind.

5

## Tabelle zu Beispiel 1a-d

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Γ			<del></del>	r	T
						mg	
ļ	Substanz		mg	mg	mg	Magnesium-	
Bsp.	Nr.	mg mg	Lactose	Povidon	Crospovidon	stearat	Ø [mm]
1.1	13	40	80.0	1.8	3.0	0.6	7
1.2	6a	100	200.0	4.5	7.6	1.6	9
1.3	1a	70	140.0	3.2	5.3	1.1	8
1.4	22	180	360.0	8.1	13.7	2.8	12
1.5	6	120	240.0	5.4	9.1	1.9	10
1.6	3	10	70.0	1.2	2.0	0.4	6
1.7	17	270	540.0	12.2	20.6	4.2	13
1.8	За	220	440.0	9.9	16.7	3.4	13
1.9	14	140	280.0	6.3	10.7	2.2	11
1.10	5	230	460.0	10.4	17.5	3.6	13
1.11	21	230	460.0	10.4	17.5	3.6	13
1.12	6	40	80.0	1.8	3.0	0.6	7
1.13	3	80	160.0	3.6	6.1	1.2	9
1.14	4a	320	540.0	12.9	21.8	4.5	13
1.15	13	340	580.0	13.8	23.3	4.8	13
1.16	2	170	340.0	7.7	12.9	2.7	12
1.17	21a	110	220.0	5.0	8.4	1.7	11
1.18	5	170	340.0	7.7	12.9	2.7	12
1.19	5a	320	540.0	12.9	21.8	4.5	13
1.20	14	30	60.0	1.4	2.3	0.5	6
1.21	2a	600	600.0	18.0	30.5	6.2	13
1.22	5	300	600.0	13.5	22.8	4.7	13
1.23	7	160	320.0	7.2	12.2	2.5	12
1.24	17a	160	320.0	7.2	12.2	2.5	12
1.25	4	170	340.0	7.7	12.9	2.7	12

### **Beispiel 2a**

10

## Tabletten enthaltend 100 mg CGRP-Antagonist

Zusammensetzung:

**CGRP-Antagonist** 

100 mg

16

Lactose 284 mg
mikrokristalline Cellulose 89.5 mg
Magnesiumstearat 7.2 mg
Croscarmellose 7.3 mg

5 Flüchtiger Bestandteil: Wasser

#### Herstellung:

10

15

CGRP-Antagonist, Lactose (fein) und mikrokristalline Cellulose werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; anschließend wird die Mischung mit Wasser granuliert. Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40°C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Croscarmellose und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat gemischt. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

#### Beispiel 2b

#### 20 Tabletten enthaltend 10 mg CGRP-Antagonist

#### Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist 10 mg
Lactose 274 mg
25 mikrokristalline Cellulose 109.5 mg
Magnesiumstearat 7.2 mg
Croscarmellose 7.3 mg

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

## 30 <u>Herstellung:</u>

CGRP-Antagonist, Lactose (fein) und mikrokristalline Cellulose werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; anschließend wird die Mischung mit Wasser granuliert. Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6

mm gesiebt und 2 Stunden bei 40°C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Croscarmellose und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat gemischt. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

#### Beispiel 2c

5

15

25

30

#### 10 Tabletten enthaltend 400 mg CGRP-Antagonist

### Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist	400	mg
Lactose	194	mg
mikrokristalline Cellulose	95	mg
Magnesiumstearat	7.2	mg
Croscarmellose	7.3	mg

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

#### 20 Herstellung:

CGRP-Antagonist, Lactose (fein) und mikrokristalline Cellulose werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; anschließend wird die Mischung mit Wasser granuliert. Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40°C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Croscarmellose und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat gemischt. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

#### Beispiel 2d

#### Tabletten enthaltend 100 mg CGRP-Antagonist

Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist 100 mg
Lactose 403 mg
mikrokristalline Cellulose 121 mg
Magnesiumstearat 9.3 mg
Croscarmellose 9.4 mg

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

#### 10 Herstellung:

15

CGRP-Antagonist, Lactose (fein) und mikrokristalline Cellulose werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; und anschließend die Mischung mit Wasser granuliert. Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40°C getrocknet. Das trockene Granulat wird in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Croscarmellose, und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat gemischt. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

20 Diese Herstellungsverfahren sind die Grundlage weiterer Beispiele, die in der folgenden Tabelle aufgelistet sind.

#### Tabelle zu Beispiel 2a-d

				mg			
	Substanz		mg	mikrokrist.	mg Mg-	mg Cros-	1
Beispiel	Nr.	mg	Lactose	Celiulose	stearat	carmellose	Ø [mm]
2.1	5	130	195.0	6.5	5.0	5.0	10
2.2	4a	380	570.0	19.0	14.5	14.8	13
2.3	6	150	225.0	7.5	5.7	5.8	10
2.4	6a	240	360.0	12.0	9.2	9.3	12
2.5	16	30	45.0	1.5	1.1	1.2	6
2.6	3	600	400.0	20.0	15.3	15.5	13
2.7	2a	220	330.0	11.0	8.4	8.5	12
2.8	2	30	45.0	1.5	1.1	1.2	6
2.9	14	120	180.0	6.0	4.6	4.7	9
2.10	12	40	60.0	2.0	1.5	1.6	6

WO 2006/072415 PCT/EP2005/013972

	Substanz		mg	mg mikrokrist.	mg Mg-	mg Cros-	
Beispiel	Nr.	mg	Lactose	Cellulose	stearat	carmellose	Ø [mm]
2.11	21	110	165.0	5.5	4.2	4.3	9
2.12	5a	180	270.0	9.0	6.9	7.0	12
2.13	6	310	465.0	15.5	11.9	12.0	13
2.14	13	390	585.0	19.5	14.9	15.1	13
2.15	1a	10	150.0	3.2	2.4	2.5	8
2.16	5	240	360.0	12.0	9.2	9.3	13
2.17	17	50	75.0	2.5	1.9	1.9	7
2.18	3	90	135.0	4.5	3.4	3.5	8
2.19	7	190	285.0	9.5	7.3	7.4	12
2.20	6	360	540.0	18.0	13.8	14.0	13

#### Beispiel 3a

# wässrige Lösung zur intranasalen Anwendung enthaltend 20% CGRP-Antagonist

5

## Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist 20 mg 5 mg Mannitol ad 0.1 ml Wasser

10

## Durchführung:

Der Wirkstoff wird Wasser unter Rühren und gegebenenfalls Erwärmen gelöst. Das Isotonans Mannitol wird zugegeben und die Lösung wird mit Wasser auf das Endvolumen aufgefüllt.

15

#### Beispiel 3b

# wässrige Lösung zur intranasalen Anwendung enthaltend 2 % CGRP-Antagonist

#### 20 Zusammensetzung:

**CGRP-Antagonist** 2 mg Mannitol 5 mg Wasser ad 0.1 ml

PCT/EP2005/013972

#### Durchführung:

Der Wirkstoff wird in Wasser unter Rühren und gegebenenfalls Erwärmen gelöst. Das Isotonans Mannitol wird zugegeben und die Lösung wird mit Wasser auf das Endvolumen aufgefüllt.

5

#### Beispiel 3c

wässrige Lösung zur intranasalen Anwendung enthaltend 40% CGRP-Antagonist

#### 10 Zusammensetzung:

**CGRP-Antagonist** 

40 mg

Mannitol

5 mg

Wasser

ad 0.1 ml

#### 15 **Durchführung**:

Der Wirkstoff wird in Wasser unter Rühren und gegebenenfalls Erwärmen gelöst. Das Isotonans Mannitol wird zugegeben und die Lösung wird mit Wasser auf das Endvolumen aufgefüllt.

#### 20 Beispiel 3d

wässrige Lösung zur intranasalen Anwendung enthaltend 20% CGRP-Antagonist und 1.5 % Labrasol

#### 25 Zusammensetzung:

**CGRP-Antagonist** 

20 mg

Labrasol

1.5 mg

Mannitol

5 mg

Wasser

ad 0.1 ml

30

#### Durchführung:

WO 2006/072415 PCT/EP2005/013972

Der Wirkstoff wird in Wasser unter Rühren und gegebenenfalls Erwärmen gelöst. Das Isotonans Mannitol und Labrasol werden zugegeben und die Lösung wird mit Wasser auf das Endvolumen aufgefüllt.

## 5 Beispiel 3e

wässrige Lösung zur intranasalen Anwendung enthaltend 50% CGRP-Antagonist und 1.5% Labrasol

#### 10 Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist	50 mg
Labrasol	1.5 mg
Mannitol	5 mg
Wasser	ad 0.1 ml

15

#### Durchführung:

Der Wirkstoff wird in Wasser unter Rühren und gegebenenfalls Erwärmen gelöst. Das Isotonans Mannitol und Labrasol werden zugegeben und die Lösung wird mit Wasser auf das Endvolumen aufgefüllt.

20

Diese Herstellungsverfahren sind die Grundlage weiterer Beispiele, die in der folgenden Tabelle aufgelistet sind.

#### Tabelle zu Beispiel 3a-e

25

	CGRP-Antagonist			
Beispiel	Nr.	mg	mg Mannitol	mg Labrasol
3.1	13	20	5	3.00
3.2	22	10	5	1.50
3.3	1a	10	5	3.00
3.4	5a	20	5	1.50
3.5	6	10	5	0.00
3.6	13	5	5	1.50
3.7	4a	10	5	3.00
3.8	3a	5	5	3.00
3.9	3	20	5	3.00
3.10	1	5	5	0.00

Beispiel	CGRP-Antagonist Nr.	ma	mg Mannitol	mg Labrasol
beispiel	INI.	mg	mg Marintor	
3.11	7	10	5	1.50
3.12	12	10	5	3.00
3.13	4	20	5	3.00
3.14	2	5	5	0.00
3.15	14	20	5	0.00

#### **Pellets**

Die erfindungsgemäßen Arzneistoffe können auch in Form kleiner Partikeln wie z.B.

Pellets hergestellt werden. Hierbei kann der Wirkstoff auf Neutralpellets, die aus Saccharose und Stärke oder mikrokristalliner Cellulose bestehen, aufgetragen werden.

Falls aufgrund pH-abhängiger Löslichkeit eines Wirkstoffs saure oder basische Hilfsstoffe die Auflösung des Wirkstoffs verbessern, können auch saure oder basische Starterkerne anstelle von Neutralpellets verwendet werden.

Die Herstellung erfolgt in folgenden Schritten:

- 1. Auswahl bzw. Herstellung von Starterpellets
- 2. Aufbau der Wirkstoffschicht

Fakultativ: Überziehen von Pellets zur Stabilitätsverbesserung oder Geschmackskorrektur oder – falls gewünscht - zur Retardierung einer oder mehrerer Wirkstoffe.

#### Beispiel 4a

#### Herstellung basischer Starterkerne:

20

15

10

Zusammensetzung:

Povidone K25

3 Gewichtsteile

Mikrokrist. Cellulose

20 Gewichtsteile

Meglumin

77 Gewichtsteile

25

77 Gewichtsteile Meglumin, 20 Gewichtsteile Mikrokrist. Cellulose und 3 Gewichtsteile Povidone K25 werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Dann wird die Pulvermischung mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h zusammen mit Wasser, das mit einer Dosierpumpe zugegeben wird, in einen Doppelschnecken-

Extruder eingebracht. Die Wasserdosierung wird automatisch so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über

eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Die Ausrundung der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM gerundet wird.

Trocknung der Pellets bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner.

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

#### **Beispiel 4b**

5

10

20

25

30

#### 15 Herstellung einer Wirkstoffauftragung mit 100 mg CGRP-Antagonist

Zusammensetzung:

Kernmaterial 200 Gewichtsteile

Hydroxypropylcellulose 38 Gewichtsteile

Talkum 20 Gewichtsteile

CGRP-Antagonist 100 Gewichtsteile

In 250 Gewichtsteilen 2-Propanol wird Hydroxypropylcellulose unter Rühren gelöst und anschließend werden in dieser Lösung der Wirkstoff und Talkum unter Rühren dispergiert.

In einer Wirbelschichtprozessanlage werden 200 Gewichtsteile Kernmaterial bei einer Zulufttemperatur von 20° bis 30° C mit der wirkstoffhaltigen Dispersion im Unterbettsprühverfahren besprüht. Die wirkstoffhaltigen Pellets werden anschließend im Umlufttrockenschrank bei 35°C über 8 Stunden nachgetrocknet.

Zur Entfernung von Agglomeraten werden die wirkstoffhaltigen Pellets mit einem Sieb mit der nominalen Maschenweite 1.25 mm gesiebt. Die Gutfraktion (Korngröße < 1.25 mm) wird weiterverarbeitet.

WO 2006/072415 PCT/EP2005/013972

Der Aufbau der Wirkstoffschicht erfolgt generell in immer gleicher Weise, wobei aber Wirkstoffart und Menge, Bindemittelart und Menge, Talkummenge und Wasser, Isopropanol bzw. Ethanolmenge variiert werden.

#### 5 Beispiel 4c

### Herstellung einer Wirkstoffauftragung mit 10 Gewichtsteilen CGRP-Antagonist

Zusammensetzung:

10 Kernmaterial 100 Gewichtsteile

Hydroxypropylcellulose 24 Gewichtsteile

Talkum 12 Gewichtsteile

CGRP-Antagoist 10 Gewichtsteile

In 250 Gewichtsteilen 2-Propanol wird Hydroxypropylcellulose unter Rühren gelöst und anschließend werden in dieser Lösung der Wirkstoff und Talkum unter Rühren dispergiert.

In einer Wirbelschichtprozessanlage werden 200 Gewichtsteile Kernmaterial bei einer Zulufttemperatur von 20° bis 30° C mit der wirkstoffhaltigen Dispersion im Unterbettsprühverfahren besprüht. Die wirkstoffhaltigen Pellets werden anschließend im Umlufttrockenschrank bei 35° C über 8 Stunden nachgetrocknet.

Zur Entfernung von Agglomeraten werden die wirkstoffhaltigen Pellets mit einem Sieb mit der nominalen Maschenweite 1.25 mm gesiebt. Die Gutfraktion (Korngröße < 1.25 mm) wird weiterverarbeitet.

#### Beispiel 4d

Herstellung einer Wirkstoffauftragung mit 400 Gewichtsteilen CGRP-Antagonist

30

20

25

Zusammensetzung:

Kernmaterial 100 Gewichtsteile

Hydroxypropylcellulose 62 Gewichtsteile

24 Gewichtsteile

CGRP-Antagonist

Talkum

5

10

20

400 Gewichtsteile

In 250 Gewichtsteilen 2-Propanol wird Hydroxypropylcellulose unter Rühren gelöst und anschließend werden in dieser Lösung der Wirkstoff und Talkum unter Rühren dispergiert.

25

In einer Wirbelschichtprozessanlage werden 100 Gewichtsteile Kernmaterial bei einer Zulufttemperatur von 20° bis 30°C mit der wirkstoffhaltigen Dispersion im Unterbettsprühverfahren besprüht. Die wirkstoffhaltigen Pellets werden anschließend im Umlufttrockenschrank bei 35° C über 8 Stunden nachgetrocknet.

Zur Entfernung von Agglomeraten werden die wirkstoffhaltigen Pellets mit einem Sieb mit der nominalen Maschenweite 1.25 mm gesiebt. Die Gutfraktion (Korngröße < 1.25 mm) wird weiterverarbeitet.

Der Aufbau der Wirkstoffschicht erfolgt generell in immer gleicher Weise, wobei aber Wirkstoffart und Menge, Bindemittelart und Menge, Talkummenge und Wasser, Isopropanol bzw. Ethanolmenge variiert werden.

Die jeweiligen Mengen können variieren und werden im folgenden in Tabellenform dargestellt.

Die Beispiele enthalten 10 bis 380 Gewichtsteile CGRP-Antagonist entweder als aktive Form, in Form eine physiologisch verträglichen Salzes oder in Form des Hydrats eines Salzes, die übrige Zusammensetzung ist in der folgenden Tabelle enthalten.

#### 25 Tabelle zu Beispiel 4b-d

Bsp.	CGRP- Antagonist Nr.	Gwt.	*Gwt. Povidon	*Gwt HPC	*Gwt Starterpellets	*Gwt Talkum	*Gwt Iso- propanol	*Gwt Ethanol	'Gwt Wasser
4.1	22	70	14.0	0.0	70.0	15.4	2630	0	0
4.2	2	240	48.0	0.0	240.0	52.8	1600	0	1600
4.3	15a	60	0.0	12.0	60.0	13.2	0	1600	0
4.4	1a	230	0.0	46.0	230.0	50.6	0	0	1770
4.5	1	40	0.0	8.0	450.0	49.8	4210	0	0
4.6	2	220	0.0	44.0	220.0	48.4	0	0	2940
4.7	15	380	76.0	0.0	380.0	83.6	3610	0	0

					<del>-</del>			+	,
	CGRP-						*Gwt		
	Antagonist		Gwt.	Gwt	Gwt	Gwt	Iso-	Gwt	*Gwt
Bsp.	Nr.	Gwt.	Povidon	HPC	Starterpellets	Talkum	propanol	Ethanol	Wasser
4.8	7	380	0.0	76.0	380.0	83.6	2230	0	0
4.9	4	230	0.0	46.0	230.0	50.6	0	1640	0
4.10	21a	360	72.0	0.0	360.0	79.2	1700	0	0
4.11	6	250	0.0	50.0	250.0	55.0	0	0	1760
4.12	4	280	0.0	56.0	280.0	61.6	0	1800	0
4.13	3	360	72.0	0.0	360.0	79.2	0	2400	0
4.14	14	120	0.0	24.0	360.0	50.4	0	0	4950
4.15	4a	310	0.0	62.0	310.0	68.2	0	0	2670
4.16	6	600	0.0	120.0	600.0	132.0	1900	0	0
4.17	12	280	56.0	0.0	280.0	61.6	2230	0	0
4.18	7	350	70.0	0.0	350.0	77.0	0	1610	0
4.19	5	10	2.0	0.0	100.0	11.2	0	0	1930
4.20	3	180	0.0	36.0	180.0	39.6	1870	0	0
4.21	4	100	20.0	0.0	100.0	22.0	0	1680	0
4.22	16	80	16.0	0.0	0.08	17.6	1900	0	0
4.23	4	20	0.0	4.0	350.0	37.4	0	0	1930
4.24	6a	300	0.0	60.0	300.0	66.0	0	2890	0
4.25	2	290	0.0	58.0	290.0	63.8	2670	0	0
4.26	12	280	56.0	0.0	280.0	61.6	1890	0	0
4.27	3a	70	14.0	0.0	70.0	15.4	0	3210	0
4.28	14a	50	0.0	10.0	50.0	11.0	0	0	2890
4.29	7a	40	8.0	0.0	140.0	18.8	2600	0	0

'GWT.= Gewichtsteile

## Beispiel 4e

DCISPICI

5

Retardierung der wirkstoffhaltigen Pellets (die wirkstoffhaltigen Pellets enthalten einen der Wirkstoffe 1-22)

## Zusammensetzung:

10	Wirkstoffhaltige Pellets	30 Gewichtsteile
	Eudragit S 100	4 Gewichtsteile
	Eudragit RS 100	2 Gewichtsteile
	Triaethylcitrat	1.25 Gewichtsteile
	Hydroxypropylcellulose	0.61 Gewichtsteile
15	Talkum	0.25 Gewichtsteile

In 112 Gewichtsteilen Ethanol 96% werden unter Rühren 4 Gewichtsanteile Eudragit S100, 2 Gewichtsanteile Eudragit RS100, 1.25 Gewichtsanteile Triethylcitrat und 0.61 Gewichtsanteile Hydroxypropylcellulose gelöst. Anschließend werden in der Lösung unter Rühren 0,25 Gewichtsanteile Talkum dispergiert.

In einer Wirbelschichtprozessanlage werden 30 Gewichtanteile wirkstoffhaltige Pellets bei einer Zulufttemperatur von 35°C bis 40°C mit der Retard-Dispersion im Unterbettsprühverfahren besprüht.

Das isolierte Kernmaterial wird anschließend im Umlufttrockenschrank bei 40°C über 8 Stunden nachgetrocknet.

Zur Entfernung von Agglomeraten werden die getrockneten retardierten Pellets mit einem Sieb mit der nominalen Maschenweite 1.5 mm gesiebt. Die Gutfraktion (Korngröße < 1.5 mm) wird weiterverarbeitet.

Eine Übersicht über verschiedene Retardlacke ist in Tabelle 4f enthalten

#### 15 Tabelle 4f: Die Angaben entsprechen Gewichtsteilen

Beispiel	4.30	4.31	4.32	4.33
Wirkstoffpellets	30	30	30	30
Ethylcellulose	4	6		
Polyethylenglykol	0.5	0.4		
Eudragit S100			3	5
Eudragit RS100			3	1
Triethylcitrat			1.25	1.25
Hydroxypropylcellulose			0.61	0.61
Talkum	1.2	1.0	0.25	0.25

#### **Extrudate**

20

Die erfindungsgemäßen Arzneistoffe können auch in Form von Extrudaten hergestellt werden, die nach Schneiden/Spheronisieren direkt in Kapseln abgefüllt oder nach Mahlen zu Tabletten verarbeitet werden.

Die Herstellung erfolgt in folgenden Schritten:

PCT/EP2005/013972

#### 1. Extrusion

2a. Schneiden/Spheronisieren

2b. Mahlen und anschließendes Verarbeiten zu Tabletten

#### Beispiel 5a 5

10

30

#### Herstellung von Feuchtextrudaten

Zusammensetzung:

Povidon K25 Gewichtsteile

Mikrokristalline Cellulose 40 Gewichtsteile

**CGRP-Antagonist** 100 Gewichtsteile

100 Gewichtsteile CGRP-Antagonist, 40 Gewichtsteile Mikrokristalline Cellulose (Avicel PH 101) und 6 Gewichtsteile Povidon (Kollidon K25) werden in einem Rhön-15 radmischer 15 Minuten lang gemischt. Dann wird die Pulvermischung zusammen mit Wasser, das mit einer Dosierpumpe zugegeben wird mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h, in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Wasserdosierung wird automatisch so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% 20 erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Das Ausrunden der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM gerundet wird.

Die Pellets werden bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner getrocknet. 25

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

#### Beispiel 5b

#### Herstellung von Feuchtextrudaten

5 Zusammensetzung:

Povidon K25 4 Gewichtsteile
Mikrokristalline Cellulose 30 Gewichtsteile
CGRP-Antagonist 10 Gewichtsteile

10 Gewichtsteile CGRP-Antagonist, 30 Gewichtsteile Mikrokristalline Cellulose (Avicel PH 101) und 4 Gewichtsteile Povidon (Kollidon K25) werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Dann wird die Pulvermischung zusammen mit Wasser, das mit einer Dosierpumpe zugegeben wird mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h, in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Wasserdosierung wird automatisch so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Das Ausrunden der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM gerundet wird.

20 Die Pellets werden bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner getrocknet.

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

#### Beispiel 5c

25

#### 30 Herstellung von Feuchtextrudaten

Zusammensetzung:

Povidon K25 15 Gewichtsteile

Mikrokristalline Cellulose 110 Gewichtsteile CGRP-Antagonist 400 Gewichtsteile

400 Gewichtsteile CGRP-Antagonist, 110 Gewichtsteile Mikrokristalline Cellulose (Avicel PH 101) und 15 Gewichtsteile Povidon (Kollidon K25) werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Dann wird die Pulvermischung zusammen mit Wasser, das mit einer Dosierpumpe zugegeben wird mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h, in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Wasserdosierung wird automatisch so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Das Ausrunden der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM gerundet wird.

Die Pellets werden bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner getrocknet.

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

Dieses Herstellungsverfahren ist die Grundlage weiterer Kombinationsbeispiele, die in der folgenden Tabelle aufgelistet sind.

#### 25 Tabelle zu Beisplel 5a-c

5

10

15

20

Beisp.	CGRP- Antagonist Nr.	Gwt.	Gwt. Povidon	Gwt. Poloxamer	Polyethylen- glycol 4000
5.1	21	80	28.0	2.7	84
5.2	1a	110	38.5	3.7	
5.3	14a	170	59.5	5.7	
5.4	6a	100	35.0	3.4	
5.5	15	80	28.0	2.7	
5.6	6	20	7.0	0.7	21
5.7	5	200	70.0	6.8	210

	CGRP-			Gwt.	Polyethylen-
Beisp.	Antagonist Nr.	Gwt.	Gwt. Povidon	Poloxamer	glycol 4000
5.8	2a	40	14.0	1.4	42
5.9	7	50	17.5	1.7	52.5
5.10	17	70	24.5	2.4	73.5
5.11	2	110	38.5	3.7	
5.12	22	600	210.0	20.3	
5.13	1	130	45.5	4.4	
5.14	5a	40	14.0	1.4	42
5.15	1	160	56.0	5.4	
5.16	13	60	21.0	2.0	63
5.17	4	200	70.0	6.8	
5.18	6	80	28.0	2.7	84
5.19	16	150	52.5	5.1	
5.20	3	10	3.5	0.3	10.5

PCT/EP2005/013972

#### Beispiel 6a

5

10

15

#### Herstellung von Schmelzextrudaten

Zusammensetzung:

Povidon K25 6 Gewichtsteile Poloxamer 40 Gewichtsteile CGRP-Antagonist 100 Gewichtsteile

100 Gewichtsteile CGRP-Antagonist, 40 Gewichtsteile Poloxamer und 6 Gewichtsteile Povidon K25 werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Daraufhin wird die Pulvermischung mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h zusammen mit Wasser, das mit einer Dosierpumpe zugegeben wird, in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Temperatur wird so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Die austretenden Extrusionstränge werden mit einem Kopfabschlag geschnitten, das Ausrunden der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM bei ca. 40°C gerundet wird.

<sup>\*</sup>GWT.= Gewichtsteile

Trocknung der Pellets bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner.

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

#### Beispiel 6b

15

20

25

## 10 Herstellung von Schmelzextrudaten

Zusammensetzung:

Povidon K25 2 Gewichtsteile
Poloxamer 30 Gewichtsteile
CGRP-Antagonist 10 Gewichtsteile

10 Gewichtsteile CGRP-Antagonist, 30 Gewichtsteile Poloxamer und 2 Gewichtsteile Povidon K25 werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Daraufhin wird die Pulvermischung mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h zusammen mit Wasser, das mit einer Dosierpumpe zugegeben wird, in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Temperatur wird so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Die austretenden Extrusionstränge werden mit einem Kopfabschlag geschnitten, das Ausrunden der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM bei ca. 40°C gerundet wird.

Trocknung der Pellets bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner.

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Sieb-30 böden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

#### Beispiel 6c

#### Herstellung von Schmelzextrudaten

5 Zusammensetzung:

Povidon K25 18 Gewichtsteile
Poloxamer 132 Gewichtsteile
CGRP-Antagonist 400 Gewichtsteile

400 Gewichtsteile CGRP-Antagonist, 132 Gewichtsteile Poloxamer und 18 Gewichtsteile Povidon K25 werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Daraufhin wird die Pulvermischung mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h zusammen mit Wasser, das mit einer Dosierpumpe zugegeben wird, in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Temperatur wird so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Die austretenden Extrusionstränge werden mit einem Kopfabschlag geschnitten, das Ausrunden der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM bei ca. 40°C gerundet wird.

20 Trocknung der Pellets bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner.

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

Die jeweiligen Zusammensetzungen können variieren, weitere Beispiele werden im folgenden in Tabellenform dargestellt.

#### Tabelle zu Beispiel 6a-c

30

25

Beisp.	CGRP-Antagonist Nr.	Gwt.	Gwt. Povidon	Gwt. Poloxamer	Polyethylen- glycol 4000
6.1	7a	120	6.0	31.5	
6.2	7	130	6.5	34.1	

	CGRP-Antagonist			Gwt.	Polyethylen-
Beisp.	Nr	Gwt.	Gwt. Povidon	Poloxamer	glycol 4000
6.3	12a	90	4.5	23.6	70.88
6.4	3a	40	2.0	10.5	31.50
6.5	6a	30	1.5	7.9	23.63
6.6	2	20	1.0	5.3	15.75
6.7	16	110	5.5	28.9	
6.8	5a	180	9.0	47.3	
6.9	11a	150	7.5	39.4	
6.1	3	90	4.5	23.6	
6.11	6	190	9.5	49.9	
6.12	13	600	30.0	157.5	
6.13	15	130	6.5	34.1	
6.14	5	150	7.5	39.4	
6.15	1	130	6.5	34.1	
6.16	4a	110	5.5	28.9	86.63
6.17	4	180	9.0	47.3	
6.18	5	90	4.5	23.6	
6.19	7	150	7.5	39.4	
6.20	14	100	5.0	26.3	
6.21	1a	70	3.5	18.4	55.13
6.22	21	20	1.0	5.3	15.75
6.23	4	200	10.0	52.5	
6.24	3	10	0.5	2.6	7.88
6.25	22	30	1.5	7.9	23.63

GWT.= Gewichtsteile

#### **Beispiel 7**

5

#### Weiterverarbeitung zu Tabletten

Die Extrudate werden in einer geeigneten Mühle gemahlen, das entstehende Granulat wird mit üblichen Tablettierhilfsstoffen analog Beispiel 1 zu Tabletten weiterverarbeitet.

10

#### <u>Pulverinhalativum</u>

Herstellung sphärisch nanostrukturierter Mikropartikel der Wirkstoffe zur Herstellung eines Pulverinhalativums

Die Wirkstoffe werden zur Herstellung einer Wirkstofflösung von 4 Gew.-% entsprechend in einem Ethanol/Wasser (4:1)-Gemisch gelöst und die Wirkstofflösung

so versprüht, dass ein Sprühnebel mit einer Tropfengröße mit dem Kennwert X50 (Medianwert = Teilchengröße/Tropfengröße, unterhalb derer 50% der Teilchenmenge liegt bezüglich der Volumenverteilung der einzelnen Teilchen/Tropfen) im Bereich von 1.5 bis 8  $\mu$ m und Q(5.8) (Entspricht der Teilchenmenge, die bezogen auf die Volumenverteilung der Tröpfchen unterhalb von 5.8  $\mu$ m liegt) zwischen 30% und 100% erzielt wird. Der so erhaltene Sprühnebel wird mit Hilfe eines Trocknungsgases mit einer Eingangstemperatur zwischen 130°C und 200°C und einer Ausgangstemperatur von 40°C bis 120°C getrocknet Dabei beträgt der Volumenstrom des Sprühgases 1 Nm³/h bis 15 Nm³/h und der Volumenstrom des Trocknungsgases 15 Nm³/h bis 150 Nm³/h. Der getrocknete Feststoffanteil wird mittels Massekraftabscheider und/oder Filtereinheit gesammelt.

#### Beispiel 8

10

20

25

## 15 Kapseln für die Pulverinhalation mit 0.5 mg Wirkstoff

#### Zusammensetzung:

1 Kapsel für die Pulverinhalation enthält:

**CGRP-Antagonist** 

0.5 mg

Lactose

20 mg

Hartgelatinekapseln

50 mg

#### Herstellungsverfahren:

Der CGRP-Antagonist wird als sphärisch nanostrukturierte Wirkstoffpartikel hergestellt und homogen mit Lactose gemischt. Das Gemisch wird in Hartgelatinekapseln gepackt.

#### Tabelle zu Beispiel 8

Beispiel	CGRP-Antagonist Nr.	mg	mg Lactose
8.1	4	30.00	80.00
8.2	22	10.00	60.00
8.3	1	20.00	70.00
8.4	16	30.00	80.00
8.5	6	25.00	75.00

Deionial	CGRP-Antagonist Nr.	ma	mg Lactose
Beispiel	CGRF-Antagonist Nr.	mg 30.00	80.00
8.6		20.00	70.00
8.7	3		60.00
8.8	1	10.00	
8.9	13	20.00	70.00
8.10	11	0.30	50.30
8.11	5	0.10	50.10
8.12	15	30.00	80.00
8.13	6	30.00	80.00
8.14	21	3.00	53.00
8.15	2	20.00	70.00
8.16	5	5.00	55.00
8.17	16	20.00	70.00
8.18	2	10.00	60.00
8.19	4	10.00	60.00
8.20	14	0.00	50.00
8.21	6	10.00	60.00
8.22	3	15.00	65.00
8.23	4	10.00	60.00
8.24	14	50.00	100.00
8.25	6	30.00	80.00
8.26	5	0.00	50.00
8.27	12	20.00	70.00

#### Beispiel 9

# Injektionslösung mit 0.5 mg CGRP-Antagonist

5

Zusammensetzung:

**CGRP-Antagonist** 

0.5 mg

physiologische Kochsalzlösung

10 Der Wirkstoff wird in physiologischer Kochsalzlösung gelöst.

Die Dosismengen können variieren und werden im folgenden in Tabellenform dargestellt.

Die Beispiele enthalten 0.2 bis 30 mg CGRP-Antagonist.

# Tabelle zu Beispiel 9

Beispiel	CGRP-Antagonist Nr.	mg
9.1	5	0.20
9.2	14a	14.30
9.3	6	4.40
9.4	6a	10.30
9.5	16	1.80
9.6	3	1.30
9.7	2a	4.40
9.8	22	9.40
9.9	4	2.60
9.10	2	8.20
9.11	1	4.30
9.12	15a	25.50
9.13	6	14.20
9.14	21	13.40
9.15	1a	5.40
9.16	5	6.90

# 5 Beispiel 10

#### Suppositorien mit 200 mg CGRP-Antagonist

Zusammensetzung:

10 CGRP-Antagonist

200 mg

Hartwachs

ad 2 g

Herstellung:

Das Hartwachs wird geschmolzen und der Wirkstoff in der Masse suspendiert.

15 Anschließend wird die Masse in geeignete Zäpfchenformen ausgegossen.

Die Dosismengen können variieren und werden im folgenden in Tabellenform dargestellt.

Die Beispiele enthalten 50 bis 600 mg CGRP-Antagonist.

# 5 Tabelle zu Beispiel 10

Beispiel	CGRP-Antagonist Nr.	mg
1.1	3	250
1.2	6a	150
1.3	21a	460
1.4	2	540
1.5	16	320
1.6	3	180
1.7	7	150
1.8	3a	480
1.9	14	600
1.10	5	180

#### Patentansprüche

- 1. Verwendung eines CGRP-Antagonisten, der ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus
- (1) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-ethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
- 10 (2) [1'-((*H*)-3-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethyl-phenyl)-2-{[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetra-hydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonyl]-amino}-propionyl)-4,4'-bi-piperidinyl-1-yl]-essigsäure,

5

- (3) 3-{1-[(*R*)-1-(4-Amino-3,5-dibrom-benzyl)-2-[1,4']bipiperidinyl-1'-yl-2-oxo-ethyl-carbamoyl]-piperidin-4-yl}-2-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-chinazolin-7-carbonsäure,
  - (4) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(7-methyl-1*H*-benztriazol-5-ylmethyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
  - (5) (S)-2-(3-Chlor-4-hydroxy-5-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,
- 25 (6) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperidin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethylester,
- (7) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2oxo-ethylester,

- (8) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(6-amino-5-methyl-pyridin-3-ylmethyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,
- 5 (9) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,
- (10) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperidin-4-yl-piperazin-1-yl)ethylester,
  - (11) (*S*)-2-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

- (12) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(*R*)-1-(3,4-diethyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
- (13) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- 25 (14) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure- {(R)-1-(4-amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
- (15) (*S*)-2-(4-Amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

- (16) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(*R*)-1-(4-amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
- 5 (17) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(R)-1-(4-amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- (18) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure((R)-1-(4-amino-3-chlor-5-methyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
- (19) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
  - (20) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*H*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)ethylester,
  - (21) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

30

25 (22) (S)-1-1,4'-Bipiperidinyl-1'-yl-2-(3-chlor-4-hydroxy-5-trifluormethyl-benzyl)-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

deren physiologisch verträglichen Salzen und den Hydraten der Salze zur Bekämpfung menopausaler Hitzewallungen.

2. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass diese in Monotherapie mit einem Einzelwirkstoff erfolgt.

- 3. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass diese in Ergänzung zu einer Hormonsubstitutionstherapie erfolgt.
- 4. Verwendung eines Wirkstoffs, der ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus
  - (1) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-ethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
  - (2) [1'-((*R*)-3-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethyl-phenyl)-2-{[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetra-hydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonyl]-amino}-propionyl)-4,4'-bi-piperidinyl-1-yl]-essigsäure,

· 20

- (3) 3-{1-[(R)-1-(4-Amino-3,5-dibrom-benzyl)-2-[1,4']bipiperidinyl-1'-yl-2-oxo-ethyl-carbamoyl]-piperidin-4-yl}-2-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-chinazolin-7-carbonsäure,
  - (4) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(7-methyl-1*H*-benztriazol-5-ylmethyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
  - (5) (S)-2-(3-Chlor-4-hydroxy-5-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,
  - (6) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperidin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethylester,
- 30 (7) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

- (8) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(6-amino-5-methyl-pyridin-3-ylmethyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,
- 5 (9) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,
- (10) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperidin-4-yl-piperazin-1-yl)ethylester,
  - (11) (S)-2-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,
  - (12) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(*R*)-1-(3,4-diethyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxoethyl}-amid,
  - (13) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- 25 (14) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure- {(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
- (15) (*S*)-2-(4-Amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-30 piperidin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

- (16) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(*R*)-1-(4-amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
- 5 (17) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(R)-1-(4-amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- (18) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure((R)-1-(4-amino-3-chlor-5-methyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
- (19) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1yl]-2-oxo-ethylester,
  - (20) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,
  - (21) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

30

25 (22) (S)-1-1,4'-Bipiperidinyl-1'-yl-2-(3-chlor-4-hydroxy-5-trifluormethyl-benzyl)-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

deren physiologisch verträglichen Salzen und den Hydraten der Salze zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung menopausaler Hitzewallungen.

5. Verwendung gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass das Arzneimittel nur einen Wirkstoff enthält.

WO 2006/072415 PCT/EP2005/013972

6. Arzneimittel zur Bekämpfung menopausaler Hitzewallungen, enthaltend als Wirkstoff einen oder mehrere CGRP-Antagonisten ausgewählt aus der Gruppe gemäß Anspruch 1 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.

# A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/517

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### **B. FIELDS SEARCHED**

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

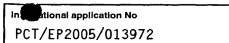
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, FSTA, EMBASE, BIOSIS

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE R	ELEVANT
---------------------------------	---------

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 2004/037810 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG; RUDOLF, KLAUS; MUELLER, STE) 6 May 2004 (2004-05-06) page 92 Verbindungen 16, 117, 121 page 93, paragraph 2	1-6
X	WO 2004/037811 A (BOEHRINGER INGELHEIM; RUDOLF, KLAUS; MUELLER, STEPHAN, GEORG; STENKAMP) 6 May 2004 (2004-05-06) page 80, last paragraph - page 81, paragraph 1 Verbindung 1 page 81, paragraph 3	1-6

X Further documents are listed in the continuation of Box C.	X See patent family annex.
* Special categories of cited documents:  *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  *E* earlier document but published on or after the international filling date  *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  *P* document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed	<ul> <li>*T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>*X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>*Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>*&amp;* document member of the same patent family</li> </ul>
Date of the actual completion of the international search  10 February 2006	Date of mailing of the international search report  18/04/2006
Name and mailing address of the ISA/  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL – 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Bend1, E

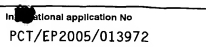


C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
WO 2005/092880 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 6 October 2005 (2005-10-06) Verbindungen 154, 161, 162, 164, 165 page 159, paragraph 4 page 160, paragraph 3	1-6				
WO 2005/103037 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 3 November 2005 (2005-11-03) Verbindung 193 paragraph [0312] page 162	1-6				
US 2005/234067 A1 (MUELLER STEPHAN G ET AL) 20 October 2005 (2005-10-20) Verbindungen 141, 142 paragraph [0372]	1-6				
US 2005/256099 A1 (MUELLER STEPHAN G ET AL) 17 November 2005 (2005-11-17) Verbindung 193 paragraph [0312]	1-6				
WO 01/10425 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG; DOODS, HENRI; RUDOLF, KLAUS; EBERLEIN,) 15 February 2001 (2001-02-15) page 1, paragraph 1 - paragraph 2	1-6				
page 2, paragraph 3	1-6				
US 6 521 609 B1 (DOODS HENRI ET AL) 18 February 2003 (2003-02-18) column 1, line 1 - line 58	1-6				
	WO 2005/092880 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 6 October 2005 (2005-10-06) Verbindungen 154, 161, 162, 164, 165 page 159, paragraph 4 page 160, paragraph 3  WO 2005/103037 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 3 November 2005 (2005-11-03) Verbindung 193 paragraph [0312] page 162  US 2005/234067 A1 (MUELLER STEPHAN G ET AL) 20 October 2005 (2005-10-20) Verbindungen 141, 142 paragraph [0372]  US 2005/256099 A1 (MUELLER STEPHAN G ET AL) 17 November 2005 (2005-11-17) Verbindung 193 paragraph [0312]  WO 01/10425 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG; DOODS, HENRI; RUDOLF, KLAUS; EBERLEIN,) 15 February 2001 (2001-02-15) page 1, paragraph 1 - paragraph 2 page 2, paragraph 3  US 6 521 609 B1 (DOODS HENRI ET AL) 18 February 2003 (2003-02-18)				

International application No.

# PCT/EP2005/013972

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)				
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:				
1. X Claims Nos.: - because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:				
Although claims 1 to 3 relate to a method for treatment of the human or animal body, the search was carried out and was based on the stated effects of the compound or composition.				
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:				
Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).				
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)				
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:				
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.				
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.				
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:				
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:				
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.				
No protest accompanied the payment of additional search fees.				



	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
MU	2004037810	Α	06-05-2004	AU	2003276156	Δ1	13-05-2004
"	200403/010	,,	00 03 2004	BR	0315665		30-08-2005
				CA	2503455		06-05-2004
				CN	1708493		14-12-2005
				DE	10250080		13-05-2004
				EP	1558600	A1	03-08-2005
WO	2004037811	Α	06-05-2004	AU	2003276157	A1	13-05-2004
				BR	0315642	Α	30-08-2005
				CA	2503462	A1	06-05-2004
				CN	1708492		14-12-2005
				DE	10250082		13-05-2004
				EP	1558601		03-08-2005
			•	ZΑ	200502247		19-09-2005
	2005002000						
WU	2005092880 	_A 	06-10-2005 	DE 	102004015723		20-10-2005 
WO	2005103037 	A <del></del>	03-11-2005	DE	102004019492	A1	10-11-2005
US	2005234067	A1	20-10-2005	NON	VE		
US	2005256099	A1	17-11-2005	NON	NE		
WO	0110425	Α	15-02-2001	AT	281168	 Т	15-11-2004
				AU	777709		28-10-2004
				AU	6992800		05-03-2001
				BG	106391		30-09-2002
				BR	0013009		30-04-2002
				CA	2378428		15-02-2001
				CN			
					1370069		18-09-2002
				CZ	20020497		12-06-2002
				DE	19937304		15-03-2001
				EE	200200061		15-04-2003
				EP	1207884		29-05-2002
				ES	2231243		16-05-2005
				HK	1046854		25-02-2005
				HR	20020117		31-10-2003
				HU	0202397		28-10-2002
				JP	2003506403		18-02-2003
				MX	PA02001373	Α	30-07-2002
				NO	20020605		07-02-2002
				NZ	517367		24-09-2004
				PL	364049		13-12-2004
				ΡŢ	1207884		31-12-2004
				SK	1972002		04-06-2002
				TR	200200359		21-05-2002
				ÜA	73137		17-06-2002
				7Δ	200200007	Д	
	 6521609	 B1	 18-02-2003	ZA  NON	200200997	A 	21-08-2002 

A.	KLASSIFIZIERUNG DES AN	MELDUNGSGEGENSTANDES
	A61K31/51	7

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC

#### **B. RECHERCHIERTE GEBIETE**

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) A61K

Recherchierte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

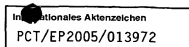
EPO-Internal, WPI Data, PAJ, FSTA, EMBASE, BIOSIS

ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	WO 2004/037810 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG; RUDOLF, KLAUS; MUELLER, STE) 6. Mai 2004 (2004-05-06) Seite 92 Verbindungen 16, 117, 121 Seite 93, Absatz 2	1-6
	WO 2004/037811 A (BOEHRINGER INGELHEIM; RUDOLF, KLAUS; MUELLER, STEPHAN, GEORG; STENKAMP) 6. Mai 2004 (2004-05-06) Seite 80, letzter Absatz - Seite 81, Absatz 1 Verbindung 1 Seite 81, Absatz 3	1-6

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen X X Siehe Anhang Patentfamilie Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie
- O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
   PVeröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- 'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Pnoritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidlert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkelt beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit elner oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- \*&\* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

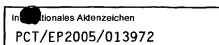
Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
10. Februar 2006	18/04/2006
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bend1, E



C. (Fortset	zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
P,X	WO 2005/092880 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 6. Oktober 2005 (2005-10-06) Verbindungen 154, 161, 162, 164, 165 Seite 159, Absatz 4 Seite 160, Absatz 3	1-6
Ρ,Χ	WO 2005/103037 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 3. November 2005 (2005-11-03) Verbindung 193 Absatz [0312] Seite 162	1-6
P,X	US 2005/234067 A1 (MUELLER STEPHAN G ET AL) 20. Oktober 2005 (2005-10-20) Verbindungen 141, 142 Absatz [0372]	1-6
P,X	US 2005/256099 A1 (MUELLER STEPHAN G ET AL) 17. November 2005 (2005-11-17) Verbindung 193 Absatz [0312]	1-6
X	WO 01/10425 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG; DOODS, HENRI; RUDOLF, KLAUS; EBERLEIN,) 15. Februar 2001 (2001-02-15) Seite 1, Absatz 1 - Absatz 2	1-6
Υ .	Seite 2, Absatz 3	1-6
Υ	US 6 521 609 B1 (DOODS HENRI ET AL) 18. Februar 2003 (2003-02-18) Spalte 1, Zeile 1 - Zeile 58	1-6
	-	

nternationales Aktenzeichen PCT/EP2005/013972

Feld II Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. χ Ansprüche Nr. – weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nlcht verpflichtet ist, nämlich
Obwohl die Ansprüche 1-3 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Telle der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld III Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
· .
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Die mettelleten Cabriban von Asmalder unter Milderen werden.
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.
Die Zaniang zusazzienen neutrengebunten erreigte einte Widersprüch,



	echerchenbericht tes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO	2004037810	Α	06-05-2004	AU	2003276156	A1	13-05-2004
				BR	0315665		30-08-2005
				CA	2503455		06-05-2004
				CN	1708493		14-12-2005
				DΕ	10250080		13-05-2004
				EP	1558600	A1	03-08-2005
WO	2004037811	Α	06-05-2004	AU	2003276157		13-05-2004
				BR	0315642		30-08-2005
				CA	2503462		06-05-2004
				CN	1708492		14-12-2005
				DE	10250082		13-05-2004
				EP	1558601		03-08-2005
				ZA	200502247 	A 	19-09-2005
WO	2005092880	Α	06-10-2005	DE	102004015723	A1	20-10-2005
WO	2005103037	Α	03-11-2005	DE	102004019492	A1	10-11-2005
US	2005234067	A1	20-10-2005	KEINE			
US	2005256099	A1	17-11-2005	KEINE			
WO	0110425	Α	15-02-2001	AT	281168		15-11-2004
				ΑU	777709	B2	28-10-2004
				ΑU	6992800	Α	05-03-2001
				BG	106391		30-09-2002
				BR	0013009		30-04-2002
				CA	2378428		15-02-2001
				CN	1370069		18-09-2002
				CZ	20020497		12-06-2002
				DE	19937304		15-03-2001
				ΕE	200200061	Α	15-04-2003
				EP	1207884	A2	29-05-2002
				ES	2231243		16-05-2005
				HK	1046854		25-02-2005
				HR	20020117	A2	31-10-2003
				ΗU	0202397		28-10-2002
				JP	2003506403	T	18-02-2003
				MX	PA02001373	Α	30-07-2002
				NO	20020605	Α	07-02-2002
				NZ	517367		24-09-2004
				PL	364049		13-12-2004
				PT	1207884		31-12-2004
				SK	1972002		04-06-2002
				TR	200200359	T2	21-05-2002
				UA	73137		- 17-06-2002
				ZA	200200997	Α	21-08-2002
บร	6521609	B1	18-02-2003	KF	INE		